This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

- 1985년 - 1985 - 1985년 - 1985				
		· · · · · ·	**	
¥'				
	. 1			y - *
AR.				
grand State of the	A Company of the Comp			
			E	
· 本:			*	
	8	8 %. · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
·			•	
*				ं हा :
				. 1
		*		,
a a second a	*			· . ·
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	· .a.		,	*** **
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,				* *
			•	, ·
				4
			4	
	•			
		*	- 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1	
tan da ang ang ang ang ang ang ang ang ang an	· ·			
				n je

+ 1 ·	*			
				*
nde-		2.5		
	*			
				er er
				*

⑲ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

2102-4J 7267-2H

昭63 - 258903

@Int Cl.4 C 08 F G 03 C 1/68

識別記号 庁内整理番号 MD N 331

④公開 昭和63年(1988)10月26日

審査請求 未請求 発明の数 2 (全32頁)

49発明の名称 光重合性組成物

> ②特 願 昭62-93497

②出 頤 昭62(1987)4月16日

73発 明 者 小 静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写真フィルム株式 池 ⑦発 旫 者 Ш 村 浩 静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写真フィルム株式 会社内 79発 明 者 . 安 陪 雄 静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写真フィルム株式 会社内 ②発 明 夹 信 行 静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写真フイルム株式 会社内 ①出 印 富士写真フィルム株式 神奈川県南足柄市中沼210番地

会社

20代 理 人 弁理士 中村 稔 外5名

- 1. 発明の名称 光重合性組成物
- 2. 特許請求の範囲
- (1) エチレン性不飽和二重結合を少なくとも1個 有する付加重合可能な化合物と光重合開始剤と、 必要に応じて糠状有機高分子重合体とを含む光 重合性組成物において、該光重合開始剤が少な くとも下記の(イ)、(ロ)及び(ハ)の化合 物の組合せであることを特徴とする光重合性組 成物。

(イ) 一般式(1) の化合物

$$R_2$$
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6
 R_7
 R_8

(ただし式中R, ~R, はお互いに独立して、 水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、置換 アルキル基、アリール基、置換アリール基、

水酸基、アルコキシ基、置換アルコキシ基、 アミノ基、置換アミノ基を表す。また、R。 ~R。 はそれが結合できる炭素原子と共に非 金属原子から成る環を形成していても良い。

R。はR,又は-Z-R,であり、2はカ ルポニル基、スルホニル基、スルフィニル基、 又はアリーレンジカルポニル基を表し、R。、 R, は互いに独立して、水素原子、アルキル 基、置換アルキル基、アリール基、置換アリ ール基、ヘテロ芳香族基、魔換ヘテロ芳香族 基、シアノ基、アルコキシ基、置換アルコキ シ基、カルポキシ基、アルケニル基、置換で ルケニル基を表す。またR,、R。は共に非 金属原子から成る環を形成しても良い。Xは O、S、NH、又は置換基を有する窒素原子 を表す。Yは、酸素原子、又は一〇一〇。で

であり、G:、G:は同一でも異なっていて も良く、水素原子、シアノ基、アルコキシカ ルポニル甚、置換アルコキシカルポニル基、

特開昭63-258903 (2)

アリールオキシカルボニル基、置換アリールオキシカルボニル基、アシル基、置換アシル 基、アリールカルボニル基、でリールチオ 基、アリールチオ 基、アルキルスルホニル基を表す。但し G に と G に は 共に 水素原子では ない。 又 G に ない できる 炭素原子と 共に 非金 属原子から成る 環を形成していても良い。) 一般式(II) で 表わされる 2 、4 、6 ー

置換-1.3,5-トリアジン化合物

(ただし、式中、X、Yおよび2はそれぞれ アルキル基、置換アルキル基、アリール基、 置換アリール基、アラルキル基をあらわし、 互いに同一でも異なってもよいが、それらの

くとも下記の(イ)、(ロ)及び(二)の化合物の組合せであることを特徴とする光重合性組成物。

(イ) 一般式(1) の化合物・

$$\begin{array}{c}
R_{3} \\
R_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{3} \\
R_{1}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{3} \\
Y
\end{array}$$

(ただし式中R、~R、はお互いに独立して、 水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、 置換 アルキル基、アリール基、置換アリール基、 水酸基、アルコキシ基、置換アルコキシ基、 アミノ基、置換アミノ基を表す。また、 R、 ~R、はそれが結合できる炭素原子と共に非 金属原子から成る環を形成していても良い。

R。はR、又はーZーR、であり、Zはカルボニル基、スルホニル基、スルフィニル基、 又はアリーレンジカルボニル基を表し、R。、 うちの少なくとも1つはモノー、ジー又はト リハロゲン置換メチル基を表わす。)

または有機過酸化物

(ハ) 一般式 (Ⅲ):

 $((R^*)(R^*H))^{-n}Y_{m}^{-n}$ (III)

(ただし、式中、mおよびnは1または2の整数、 R^{\bullet} は $\pi-T\nu-\nu$ 、 R° は $\pi-T\nu-\nu$ 、 R° は $\pi-T\nu-\nu$ となっまたは $\pi-T\nu-\nu$ をは $\pi-T\nu-\nu$ を $\pi-T\nu-\nu$ を

(2) エチレン性不飽和二重結合を少なくとも1個 有する付加重合可能な化合物と光重合開始剤と、 必要に応じて線状有機高分子重合体とを含む光 重合性組成物において、該光重合開始剤が少な

R,は互いに独立して、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、アリール基、置換ヘテロ芳香族基、置換ヘテロ芳香族基、置換ヘテロ芳香族基、置換ケアルコキシ基、アルカニル基、置換アルカニル基を表す。またR。、R。は共に非金属原子から成る環を形成しても良い。XはC、S、NH、又は置換基を有する窒素原子を表す。Yは、酸素原子、又は一CーG、で

であり、G」、G。は同一でも異なっていても良く、水素原子、シアノ基、アルコキシカルボニル基、置換アルコキシカルボニル基、 置換アリールオキシカルボニル基、 でシル基、 でリールカルボニル基、アルキルチオ基、アリールスルホニル基、アルキルスルホニル基を表す。但して、とG」とG。は共に水素原子ではない。又G」、

特開昭63-258903 (3)

 G_{*} はそれが形成できる炭素原子と共に非金属原子から成る環を形成していても良い。) (ロ) 下記一般式 (II) で表わされる 2.4.6 - 置換 - 1.3,5 - トリアジン化合物

(ただし、式中、X、Yおよび2はそれぞれ アルキル基、置換アルキル基、アリール基、 置換アリール基、アラルキル基をあらわし、 互いに同一でも異なってもよいが、それらの うちの少なくとも1つはモノー、ジー又はト リハロゲン置換メチル基を表わす。)

(二) 一般式 (IV) のモルフォリノ化合物

〔ただし、式中、Ar は下記の一般式の一つ

の少なくとも一つはーS-R」、基、 -SO-R」、基又は-SO₂R」、基を表し、 R」、はアルキル基、アルケニル基、R」。は水 素原子、アルキル基、アシル基を表す。Y」

は水素原子又は一〇一〇一〇 を表す。)〕

から選ばれた芳香族基を表し、Rio、Riiは水素原子又はアルキル基を表し、又、RioとRiiは互いに結合してアルキレン基を表しても良い。)

一般式:

$$R_{14} \xrightarrow{R_{14}} R_{14}$$

$$(V)$$

・ (ただし式中、R12~R14は互いに独立して 水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アル ケニル基、アリール基、置換アリール基、水 酸基、アルコキシ基、置換アルコキシ基、

- S R₁₇基、- S O R₁₇基又は
- S O, R,, 基を表すが、但しR,2~R, 基

3. 発明の詳細な説明

「産業上の利用分野」

本発明は光重合性組成物に関する。さらに詳しくは、エチレン性不飽和結合を有する重合可能な 化合物と新規な組成の光重合開始剤と、必要に応 じて線状有機高分子重合体とを含有する光重合性 組成物に関し、たとえば、アルゴンレーザー光源 に対しても感応しうる感光性印刷版の感光層等に 有用な光重合性組成物に関するものである。

「従来の技術」

エチレン性不飽和結合を有する重合可能な化合物と光重合開始剤と更に必要に応じて適当な皮膜形成能を有する結合剤、熱重合禁止剤を混和させた感光性組成物を用いて、写真的手法により画像の複製を行なう方法は、現在知られるところである。すなわち、米国特許2.927.022号、同2.902.356号あるいは同3.870.524号に記載されているように、この種の感光性組成物は光照射により光重合を起こし、硬化し不溶化することから、該感光性組成物を適当な皮膜となし、

特開昭63-258903 (4)

所望の画像の陰画を通して光照射を行ない、適当な溶媒により未露光部のみを除去する(以下、単に現像と呼ぶ)ことにより所望の光重合性組成物の硬化画像を形成させることができる。このタイプの感光性組成物は印刷版等を作成するために使用されるものとして極めて有用であることは論をまたない。

ミノベンジリデンケトンの系(特開昭47-2528、特開昭5 4-155292)、3-ケト置換クマリン化合物と活性ハロゲン化合物の系(特開昭58-15503)、置換トリアジンとメロシアニン色素の系(特開昭54-151024)などの提案がなされて来た。これらの技術は確かに可視光線に対して有効ではある。しかし、未だその感光速度は充分満足すべきものではなく、さらに改良技術が望まれていた。

また、近年、紫外線に対する高感度化や、レーザーを用いて画像を形成する方法が検討され、印刷版作成におけるUVプロジェクション露光法、レーザー直接製版、レーザーファクシミリ、ホログラフィー等が既に実用の段階にあり、これらに対応する高感度な感光材料が開発されているところである。しかし未だ十分な感度を有しているとは言えない。

「発明が解決しようとする問題点」

本発明は、高感度の光重合性組成物を提供する ことである。 ルギー放射量を増大しなければならないためにそれに伴なう多大な発熱の放散を考慮する必要があった。加えて熱による組成物の皮膜の変形および 変質も生じ易い等の問題があった。

また、これらの光重合開始剤は400m以下の 紫外領域の光源に対する光重合能力に比較し、 400m以上の可視光線領域の光源に対する光重 合能力は顕著に低い。従って、従来の光重合開始 剤を含む光重合性組成物は、応用範囲が著しく限 定されていた。

可視光線に感応する光重合系に関して従来いくつかの提案がなされて来た。かかる提案として、米国特許第2850445号によればある種の光環元性染料、例えば、ローズペンガル、エオシン、エリスロシン等が効果的な可視光感応性を有していると報告されている。また改良技術として、染料とアミンの複合開始系(特公昭44~20189)、ヘキサアリールピイミダゾールとラジカル発生剤および染料の系(特公昭45~37377)、ヘキサアリールピイミダゾールとPージアルキルア

すなわち、本発明の目的は、広く一般にエチレン性不飽和結合を有する重合可能な化合物を含む 光重合性組成物の光重合速度を増大させる光重合 開始剤を含んだ光重合性組成物を提供することで ある。

また本発明の他の目的は、400nm以上の可視 光線、特にAr*レーザーの出力に対応する488 nm付近の光に対しても感度の高い光重合開始剤を 含んだ光重合性組成物を提供することにある。

「問題点を解決するための手段」

本発明者は、上記目的を達成すべく鋭意研究を 重ねた結果、ある特定の光重合開始対系がエチレン性不飽和結合を有する重合可能な化合物の光重 合速度を著しく増大させ、また400mm以上の可 視光線に対しても高感度を示すことを見出し、本 発明に到達したものである。

すなわち、本発明はエチレン性不飽和二重結合 を少なくとも1個有する付加重合可能な化合物と 光重合開始剤と、必要に応じて線状有機高分子重 合体とを含む光重合性組成物において、該光重合

特開昭63-258903 (5)

開始剤が少なくとも下記の(イ)、(ロ)及び (ハ)の化合物の組合せであることを特徴とする 光重合性組成物に関する。

(イ) 一般式(1) の化合物

$$\begin{array}{c}
R_{2} \\
R_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{4} \\
R_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{5} \\
Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{5} \\
Y
\end{array}$$

(ただし式中R」~R。はお互いに独立して、 水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、置換ア ルキル基、アリール基、置換アリール基、水酸 基、アルコキシ基、置換アルコキシ基、アミノ 基、置換アミノ基を表す。また、R」~R。は それが結合できる炭素原子と共に非金属原子か ら成る環を形成していても良い。

R。はR、又はー2-R、であり、2はカルボニル基、スルホニル基、スルフィニル基、又はアリーレンジカルボニル基を表し、R。、R、

から成る環を形成していても良い。) (ロ) 一般式 (Ⅱ) で表わされる 2. 4. 6 一置 換一 1. 3. 5 ートリアジン化合物

(ただし、式中、X、YおよびZはそれぞれアルキル基、置換アルキル基、アリール基、躍換アルキル基をあらわし、互いに同一でも異なってもよいが、それらのうちの少なくとも1つはモノー、ジー又はトリハロゲン置換メチル基を表わす。)

または有機過酸化物

(ハ) 一般式(Ⅲ):

(ただし、式中、mおよびnはlまたは2の 整数、R[®] はπーアレーン、R[®] はπーアレ は互いに独立して、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、アリール基、置換アリール基、 へテロ芳香族基、置換へテロ芳香族基、シアノ 基、アルコキシ基、置換アルコキシ基、カルポ キシ基、アルケニル基、置換アルケニル基を表 す。またR。: R。は共に非金属原子から成る 厚を形成しも良い。 X は O、S、N H、又は置 換点を有する窒素原子を表す。 Y は、酸素原子、 又は - C - G。であり、G。 C。は同一でも G。

異なっていても良く、水素原子、シアノ基、アルコキシカルボニル基、置換アルコキシカルボニル基、置換アリールオキシカルボニル基、置換アリールオキシカルボニル基、アシル基、置換アシル基、アリールカルボニル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、アルキルスルホニル基を表す。但しG」とG。は共に水素原子ではない。又G」、G。はそれが形成できる炭素原子と共に非金属原子

ーンまたはπーアレーン陰イオン、MはTi、Cr、Co、Mn、W、Fe、Mo、S、Se、Te、N、P、As、BiおよびSbから選ばれる陽イオン、YはBF。、PF。、AsF。、SbF。、FeCℓ。、SnCℓ。、ShCℓ。なよびBiCℓ。から選ばれる陰イオンを表わす。)

で表わされる化合物、芳香族オニウム塩および 芳香族ハロニウム塩から選ばれる少なくとも一 種の化合物。

また 本発明はエチレン性不飽和二重結合を少なくとも1個有する付加重合可能な化合物と光重合開始剤と、必要に応じて線状有段高分子重合体とを含む光重合性組成物において、該光重合開始剤が少なくとも下記の(イ)、(ロ)及び(ニ)の化合物の組合せであることを特徴とする光重合性組成物に関する。

特開昭63-258903 (6)

(イ) 一般式 (1) の化合物

$$\begin{array}{c}
R_{3} \\
R_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{4} \\
R_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{5} \\
R_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{1} \\
R_{2}
\end{array}$$

(ただし式中R」~R、はお互いに独立して、水楽原子、ハロゲン原子、アルキル基、置換アルキル基、アリール基、改換アリール基、水酸基、アルコキシ基、置換アルコキシ基、アミノ基、置換アミノ基を表す。また、R」~R、はそれが結合できる炭楽原子と共に非金属原子から成る環を形成していても良い。

R。はR,又は-2-R,であり、2はカルボニル基、スルホニル基、スルフィニル基、又はアリーレンジカルボニル基を表し、R。、R,は互いに独立して、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、アリール基、置換アリール基、ヘテロ芳香族基、環換ヘテロ芳香族基、シナノ

(ただし、式中、X、YおよびZはそれぞれアルキル基、置換アルキル基、アリール基、置換アルキル基をあらわし、互いに同一でも異なってもよいが、それらのうちの少なくとも1つはモノー、ジー又はトリハロゲン置換メチル基を表わす。)

(二) 一般式 (Ⅳ) のモルフォリノ 化合物

(ただし、式中、Ar は下記の一般式の一つから遅ばれた芳香族基を表し、Rio、Riiは水素原子又はアルキル基を表し、又、RioとRiiは互いに結合してアルキレン基を表しても良い。)

基、アルコキシ基、置換アルコキシ基、カルボキシ基、アルケニル基、置換アルケニル基を表す。またR。、R。は共に非金属原子から成る環を形成しても良い。XはO、S、NH、又は置換抵を有する窒素原子を表す。Yは、酸器原子、又は-C-G」であり、G」、G。は同一G。

でも異なっていても良く、水素原子、シアノ基、アルコキシカルボニル基、置換アルコキシカルボニル基、置換アリールオキシカルボニル基、置換アリールオキシカルボニル基、アシル基、アリールカルボニル基、アルキルチオ基、アリールスルホニル基、アリールスルホニル基、フルオロスルホニル基を表す。但して、とG。は共に水素原子ではない。又G」、G。はそれが形成できる炭素原子と共に非金属原子から成る環を形成していても良い。)

一般式:

$$R_{1} = R_{1} = R_{1}$$

$$R_{1} = R_{1}$$

$$R_{2} = R_{2}$$

$$R_{3} = R_{4}$$

ー置換ー1、3、5ートリアジン化合物

(ただし式中、R12~R13は互いに独立して水楽原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルケニル基、アリール基、破換アリール基、水酸基、アルコキシ基、置換アルコキシ基、一S-R11基を表すが、但しR12~R13基の少なくとも一つはーS-R11基、-SO-R11基を表し、R11はアルキル基、アルケニル基、R13は水楽原子、アルキル基、アルケニル基、R13は水楽原子、アルキル基、ア

特開昭63-258903 (フ)

シル基を表す。Y」は水楽原子又は

以下、本発明について詳細に説明する。

本発明に使用するエチレン性不飽和結合を有する重合可能な化合物とは、その化学構造中に少なくとも1個のエチレン性不飽和結合を有する化合物である。例えばモノマー、ブレポリマー、すなわち2量体、3量体およびオリゴマー、又はそれらの混合物ならびにそれらの共重合体などの化学的形態をもつものである。モノマーおよびその共重合体の例としては、不飽和カルボン酸およびその塩、不飽和カルボン酸と脂肪族多価アシ化合物とのアミド等があげられる。

不飽和カルポン酸のモノマーの具体例としては、 アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、クロト ン酸、イソクロトン酸、マレイン酸などがある。

ジベンタエリスリトールテトラアクリレート、ジベンタエリスリトールへキサアクリレート、ソルビトールトリアクリレート、ソルビトールテトラアクリレート、ソルビトールへキサアクリレート、トリ(アクリイロイルオキシエチル)イソシアヌレート、ポリエステルアクリレートオリゴマー等がある。

メタクリル酸エステルとしては、テトラメチレングリコールジメタクリレート、トリエチルグリコールジメタクリレート、ネオペンチルグロール、トリメチロールブメタクリレート、トリメチロールジメタクリレート、エチレングリコールジメタクリレート、1.3ーブタンジオールジメタクリレート、1.3ーブタンジオールジメタクリレート、インタエリスリトールトリメタクリレート、ジベンタエリスリールルジメタクリレート、ジベンタエリスリール・ジメタクリレート、ソルピトールトリメタクリレート、ソルピトールトリメタクリレート、ソルピトールトリメタク

不飽和カルボン酸の塩としては、前述の酸のナ. トリウム塩およびカリウム塩などがある。

また、脂肪族多価アルコール化合物と不飽和カ ルポン酸とのエステルのモノマーの具体例として は、アクリル酸エステルとして、エチレングリコ ールジアクリレート、トリエチレングリコールジ アクリレート、1。3ープタンジオールジアクリ. レート、テトラメチレングリコールジアクリレー ト、プロピレングリコールジアクリレート、ネオ ベンチルグリコールジアクリレート、トリメチロ ールプロパントリアクリレート、トリメチロール プロパントリ (アクリロイルオキシプロピル) エ ーテル、トリメチロールエタントリアクリレート、 ヘキサンジオールジアクリレート、 1 , 4 ーシク ロヘキサンジオールジアクリレート、テトラエチ レングリコールジアクリレート、ペンタエリスリ トールジアクリレート、ペンタエリスリトールト リアクリレート、ペンタエリスリトールテトラア クリレート、ジペンタエリスリトールジアクリレ ート、ジペンタエリスリトールトリアクリレート、

レート、ソルビトールテトラメタクリレート、ビスー (p- (3-メタクリルオキシー2-ヒドロキシプロポキシ) フエニル] ジメチルメタン、ビスー [p- (アクリルオキシエトキシ) フエニル] ジメチルメタン等がある。

イタコン酸エステルとしては、エチレングリコールジイタコネート、プロピレングリコールジイタコネート、1、3ーブタンジオールジイタコネート、1、4ーブタンジオールジイタコネート、ペンタエリスリトールジイタコネート、ソルビトールテトライタコネート等がある。

クロトン酸エステルとしては、エチレングリコールジクロトネート、テトラメチレングリコールジクロトネート、ペンタエリスリトールジクロトネート等がある。

イソクロトン酸エステルとしては、エチレング リコールジイソクロトネート、ペンタエリスリト ールジイソクロトネート、ソルビトールチトライ

特開昭63-258903(8)

ソクロトネート等がある。

マレイン酸エステルとしては、エチレングリコールジマレート、トリエチレングリコールジマレート、ペンタエリスリトールジマレート、ソルピトールテトラマレート等がある。

さらに、前述のエステルモノマーの混合物もあ げることができる。

・また、脂肪族多価アミン化合物と不飽和カルボン酸とのアミドのモノマーの具体例としては、メチレンピスーアクリルアミド、メチレンピスータクリルアミド、1、6ーヘキサメチレンピスーアクリルアミド、ジェチレントリアミントリスアクリルアミド、キシリレンピスアクリルアミド、キシリレンピスメタクリルアミド等がある。

その他の例としては、特公昭48-41708 号公報中に記載されている1分子に2個以上のイソシアネート基を有するポリイソシアネート化合物に、下記の一般式(A)で示される水酸基を含有するビニルモノマーを付加せしめた1分子中に 2個以上の重合性ピニル基を含有するピニルウレ タン化合物等があげられる。

$$CH_2 = C(R)COOCH_2CH(R')OH$$
 (A)

(ただし、RおよびR′はHあるいはCH。を . 示す。)

また、特開昭 5 1 - 3 7 1 9 3 号に記載されているようなウレタンアクリレート類、特開昭 4 8 - 6 4 1 8 3 号、特公昭 4 9 - 4 3 1 9 1 号、特公昭 5 2 - 3 0 4 9 0 号各公報に記載されているようなポリエステルアクリレート類、エポキシ樹脂と(メタ)アクリル・酸を反応させたエポキシ樹脂と(メタ)アクリル・をおけることができる。さらに日本とができる。さらに日本とができる。ないのできる。ないできる。ないできる。ないできる。ないの使用量は、全成分に対して 5 ~ 5 0 重 % である。

次に本発明の光重合性組成物において著しい特

厳をなす光重合開始剤について説明する。 本発明で用いられる一般式 (I)

で表わされる化合物においてR、~R。及びR、のアルキル基としてはメチル、エチル、セーブチル等炭素数1~20個までのものを使用でき、アリール基としてはフェニル等炭素数1~10個までのものを用いることができる。アルコキン基としてはメトキシ、エトキシ、ブトキシ等炭素数1~6個までのものを使用できる。

また R. ~ R. の置換アミノ基としては、メチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジ フェニルアミノ、ピペリジノ、モルホリノ等炭素数 1 ~ 20 個を有するアルキルアミノ、アリールアミノ 基を用いることができる。

これらのアルキル基、アリール基、アルコキシ

基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基は置換 基を有していても良く、例えば、フッ素、塩素、 臭素等のハロゲン原子、エトキシカルボニル基等 のアルコキシカルボニル基、メトキシ、エトキシ 等のアルコキシ 基、フェニル等のアリール基、シ アノ基等がある。R₁ ~ R₄ がそれと結合せる炭 素原子と共に非金属原子から成る環を形成する場 合、環を含む構造としては下記(A)(B)(C) に示すものが挙げられる。

特開昭63-258903(9)

$$R_a$$
 C_2H_5
 R_a
 (B)

Rs、R,のアルケニル基としては、スチリル基等炭素数2~10個のものを、ヘテロ芳香族基の場合下記(D)~(H)に示すものを用いることができる。

これらのヘテロ芳香族基も置換基を有しても良い。置換基としては、フッ素、塩素、具素等のハロゲン原子、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジフェニルアミノ等の炭素数 1~20個のアルキル区、アリールアミノ基、炭素数 1~6個のアルコキシ基等がある。またRs、Reは共にそれと結合できる炭素原子と共に環を形成しても良い。例としては下記(J)に示される構造が挙げられる。

$$\mathbb{R}_{\bullet}$$

Xが置換基を有する窒素の場合、置換基としては、R₁ ~R₅ 及びR₁ で挙げたアルキル基、アリール基と同義のものを用いることができる。

Yit,
$$O$$
 is t is t .

は同一又は異なる水素原子、シアノ基、エトキシカルボニル基等の炭素数 1~10個のアルキルあを有するアルコキシカルボニル基、フェノキシカルボニル基等炭素数 6~10個のアリール基を有するアリールオキシカルボニル基、アセチル基、プロピオニル基等炭素数 1~6個のアリールカルボニル基、メチルチオ基、エチルチオ基等炭素へ6個のアルキルチオ基、フェニルチオ基等炭素

特開昭63-258903 (10)

数6~10個のアリールチオ基、フェニルスルホニル基等の炭素数6~10個のアリールスルホニル基、メチルスルホニル基 等の炭素数1~6個のアルキルスルホニル基またはフルオロスルホニル基を表わす。

これらのアルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アシル基、アリールカルボニル基、アリールチオ基、アリールチオ基、アリールスルホニル基は で 後 としては、塩 としては、塩 とりのアルカルボニルを有するアルコキシカルボニル基、 ウェル は で らいのアリール を ない ない で らい で といいない は といいない は といいない は といいない は といいない は といいない は といいない といいない は に は は に は は に は は は に は は は に は は に は は に は は に は は に は は に は は は に は は に は は に は は に は は に は は に は は に は は に は に は は に

またG, とG。はそれが結合せる炭素原子と共に非金属原子から成る環を形成する場合、環とし

ビツル酸及びその誘導体である。誘導体としては1-メチル、1-エチル等の1-アルキル体、1、3-ジブチル等の1、3-ジブチル等の1、3-ジアルキル体、1、3-ジフェニル、1、3-ジ (p-クロロフェニル)、1、3-ジ (p-エトキシカルボニルフェニル)等の1、3-ジアリール体、1-エチル-3-フェニル等の1-アルキル-3-アリール体等が挙げられる。

- (f) 2ーチオー2、4ーチアゾリジンジオン核、 例えばローダニン及びその誘導体である。誘導 体としては3ーエチルローダニン、3ーアリル ローダニン等の3ーアルキルローダニン、3ー フェニルローダニン等の3ーアリールローダニン等が挙げられる。
- (8) 2ーチオー2、4ーオキサゾリジンジオン (2ーチオー2、4ー(3H、5H)ーオキサ ゾールジオン)核、例えば2ーエチルー2ーチ オー2、4ーオキサゾリジンジオンである。
- (h) チアナフテノン核、例えば3 (2H) ーチア

ては通常メロシアニン色素で酸性核として用いられるもので以下のものを挙げることができる。

- (a) 1、3-ジカルボニル核、例えば1、3-インダンジオン、1、3-シクロヘキサンジオン、5、5-ジメチル-1、3-シクロヘキサンジオン、1、3-ジオキサン-4、6-ジオンである。
- (b) ピラゾリノン核、例えば3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン、1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン、1-(2-ベンゾチアゾイル)-3-メチル-2-ピラゾリン-5-オンである。
- (c) イソオキサゾリノン核、例えば3-フェニル -2-イソオキサゾリン-5-オン、3-メチル-2-イソオキサゾリン-5-オンである。
- (d) オキシインドール核、例えば1-アルキルー 2. 3ージヒドロー2ーオキシインドールである。
- (e) 2. 4. 6ートリケトへキサヒドロピリミジン核、例えばパルピッル酸または2ーチオパル

ナフテノンおよび 3 (2 H) ーチアナフテノン -1, 1-ジオキサイドである。

- (i) 2ーチオー2、5ーチアゾリジンジオン核、 例えば3ーエチルー2ーチオー2、5ーチアゾ リジンジオンである。
- (i) 2、4ーチアゾリジンジオン核、例えば2、 4ーチアゾリジンジオン、3ーエチルー2、4 ーチアゾリジンジオン、3ーフェニルー2、4 ーチアゾリジンジオンである。
- の チアゾリジオン核、例えば4ーチアゾリジノン、3ーエチルー4ーチアゾリジノンである。
- (1) 4ーチアゾリジノン核、例えば2ーエチルメルカプト-5ーチアゾリン-4ーオン、2ーアルキルフェニルアミノ-5ーチアゾリン-4ーオンである。
- m 2ーイミノー2ーオキソゾリンー4ーオン (凝ヒダントイン) 核である。
- (n) 2、4ーイミダゾリジンジオン (ヒダントイン) 核、例えば、2、4ーイミダゾリジンジオン、3ーエチルー2、4ーイミダゾリジンジオ

特開昭63-258903 (11)

ンである。

- (o) 2ーチオー2、4ーイミダゾリジンジオン (2ーチオヒダントイン) 核、例えば2ーチオー2、4ーイミダゾリジンジオン、3ーエチルー2ーチオー2、4ーイミダゾリジンジオンである。
- (P) 2-イミダゾリン-5-オン核、例として2-n-プロピルーメルカプト-2-イミダゾリン-5-オンである。
- (q) フランー 5 ーオンである。本発明で用いられる一般式(I) で表わされる化合物の具体例を下記に示す。

$$(1-4)$$

$$H_sC_z0$$
 C_zH_s
 C_zH_s

特開昭63-258903 (12)

$$\begin{array}{c} \text{H}_3C_2 \\ \text{H}_3C_2 \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} H_3C_2 & & & & \\ \hline \\ H_3C_2 & & & \\ \hline \end{array}$$

$$\| {}_{3}C_{2} > N$$
 0
 C_{N}
 $(1-16)$

特開昭63-258903 (13)

$$\begin{array}{c} G_{F_3} \\ H_3C_2 \\ \end{array} N \qquad \begin{array}{c} G_{F_3} \\ O \\ \end{array} CN \qquad (1-22)$$

特開昭63-258903 (14)

$$\begin{array}{c} C_{2}H_{5} \\ C_{2}H_{5} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} C_{2} \parallel_{5} & & C_{N} \\ C_{2} \parallel_{5} & & & \\ \end{array}$$

特開昭63-258903 (15)

$$(C_2H_2)_2H$$

$$0$$

$$0$$

$$CH = CH$$

$$(1-39)$$

本発明で用いられる一般式 (Ⅱ)

で表わされる 2、 4、 6 一置 按一 1、 3、 5 ートリアジン化合物としては若林ら若「ブリティン・オブ・ザ・ケミカル・ソサエティー・オブ・ジャパン(Bulletin of Chemical Society of Japan)
42、2924(1969) 記載の化合物、たとえば、2 ーフェニルー 4。 6 ーピス(トリクロルメチル) ー Sートリアジン、2 ー (pーアセチルフェニル) ー 4、 6 ーピス(トリクロルメチル) ー Sートリアジン、2 ー (pークロルフェニル) ー 4、 6 ーピス(トリクロルメチル) アジン、2 ー (pートリル) ー 4、 6 ーピス(トリクロルメチル) ー 5 ートリアジン、2 ー (pーメトキンフェニル) ー 4、 6 ーピス(トリクロル

特開昭63-258903 (16)

メチル) ーSートリアジン、2ー(2′、 4′ー ジクロルフェニル) ー 4、 6 ーピス (トリクロル メチル)ーSートリアジン、2.4.6ートリス (トリクロルメチル) - S - トリアジン、2 - メ チルー 4 、 6 ーピス (トリクロルメチル) ーSー トリアジン、2-n-ノニルー4、6-ピス(ト リクロルメチル)-S-トリアジン、2- (α. α , β — トリクロルエチル) — 4, δ — ビス (ト リクロルメチル) -S-トリアジン等が挙げられ る。その他、英国特許1388492号明知書記 戟の化合物、たとえば、2-スチリルー4,6-ピス (トリクロルメチル) - S - トリアジン、2 ー (p-メチルスチリル)-4.6-ピス(トリ クロルメチル) -S-トリアジン、2- (p-メ トキシスチリル) ー4、6ーピス (トリクロルメ チル)-S-トリアジン、2-(p-メトキシス チリル) ー 4 ー アミノー 6 ー トリクロルメチルー Sートリアジン等、特開昭 5 3 - 1 3 3 4 2 8 号 公報記載の化合物、たとえば、2-(4-メトキ シーナフトー1ーイル) ー 4 . 6 ーピスートリク

ロルメチルーSートリアジン、2 - (4-エトキシーナフトー1ーイル) - 4.6-ピスートリクロルメチルーSートリアジン、2 - (4-(2-エトキシエチル) ナフトー1ーイル] - 4.6-ピスートリクロルメチルーSートリアジン、2 - (4.7-ジメトキシーナフトー1ーイル) - 4.6-ピス (トリクロルメチル) - Sートリアジン、2 - (アセナフトー5ーイル) - 4.6-ピスートリクロルメチルーSートリアジン等、独国特許3337024号明細書記載の化合物、たとえば

$$C \ell * C l$$

等やその他

特開昭63-258903 (17)

$$C \ell _{3}C$$

$$C H = CH$$

$$(II - 8)$$

等を挙げることができる。

また、エフ、シー、スカエファー (P. C. Schaefer) 等によるジャーナル、オーガニック、ケミストリー (J. Org. Chem.); 29、1527 (1964) 記載の化合物、たとえば2ーメチルー4、6ーピス (トリブロムメチル) ーSートリアジン、2、4、6ートリス (ソブロムメチル) ーSートリアジン、2・4・6ートリス (ソブロムメチル) ーSートリアジン、2ーアミノー4ーメチルー6ートリブロムメチルーSートリアジン、2ーメトキシー4ーメチルー6ートリクロルメチルーSートリアジン等を挙げることができる。

さらに特願昭 6 0 - 1 9 8 8 6 8 号明細書記載 の化合物、たとえば

$$\begin{array}{c|c} C & \ell & 3 \end{array} \qquad \begin{array}{c} C & \ell & 3 \end{array} \qquad \begin{array}{c} C & H & 3 \end{array} \qquad \begin{array}{c} C &$$

等を挙げることができる。

$$\begin{array}{c|c} C \ell , C \\ \hline \\ C C \ell , \end{array}$$

$$C = C \qquad (\Pi - 10)$$

$$\begin{array}{c|c} C & \ell & \ell & \ell \\ \hline & & & \\ & &$$

また特願昭 6 1 - 1 8 6 2 3 8、特願昭 6 1 - 2 2 7 4 8 9 号明細書記載の化合物、たとえば

$$\begin{array}{c|c}
C \ell * C \\
N \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C - 0C * 11 * \\
C - 0C * 11 * \\
0
\end{array}$$

$$(U - 15)$$

である。

特開昭63-258903 (18)

本発明に使用される「有機過酸化物」としては 分子中に酸素-酸素結合を1個以上有する有機化 合物のほとんど全てが含まれるが、その例として は、メチルエチルケトンパーオキサイド、シクロ ヘキサノンパーオキサイド、3.3.5ートリメ チルシクロヘキサノンパーオキサイド、メチルシ クロヘキサノンパーオキサイド、アセチルアセト ンパーオキサイド、1、1ーピス(ターシャリィ ブチルパーオキシ) - 3, 3, 5ートリメチルシ クロヘキサン、1, 1-ピス (ターシャリィブチ ルパーオキシ) シクロヘキサン、nープチルー 4, 4-ピス (ターシャリィブチルパーオキシ) パレ ラート、2、2ーピス(ターシャリィブチルパー オキシ) ブタン、ターシャリィブチルハイドロバ ーオキサイド、クメンハイドロバーオキサイド、 ジイソプロピルペンゼンハイドロパーオキサイド、 パラメンタンハイドロパーオキサイド、2,5-ジメチルヘキサンー2、5ージハイドロバーオキ サイド、1、1、3、3ーテトラメチルブチルハ イドロバーオキサイド、ジターシャリィブチルバ

2 2 2

ーオキサイド、クーシャリィブチルクミルパーオ キサイド、ジクミルパーオキサイド、ピス (ター シャリィブチルパーオキシイソプロピル) ベンゼ ン、2, 5-ジメチルー <math>2, 5-ジ(ターシャリィブチルパーオキシ) ヘキサン、2, 5ージメチ ルー2、5ージ(ターシャリィブチルパーオキシ) ヘキシンー3、アセチルパーオキサイド、イソブ チリルパーオキサイド、オクタノイルパーオキサ イド、デカノイルパーオキサイド、ウラロイルパ ーオキサイド、3.5.5ートリメチルヘキサノ イルパーオキサイド、過酸化こはく酸、過酸化ベ ンゾイル、2、4ージクロロベンゾイルパーオキ サイド、メタートルオイルパーオキサイド、ジイ ソプロピルパーオキシジカーポネート、ジー2-エチルヘキシルパーオキシジカーポネート、ジー 2-エトキシエチルパーオキシジカーポネート、 ジメトキシイソプロピルパーオキシカーポネート、 ジ(3-メチルー3-メトキシブチル)パーオキ シジカーポネート、ターシャリィブチルパーオキ シアセテート、ターシャリィブチルパーオキシピ

パレート、ターシャリィブチルパーオキシネオデ カノエート、ターシリリィブチルパーオキシオク タノエート、ターシャリィブチルパーオキシー 3. 5, 5ートリメチルへキサノエート、ターシャリ ィブチルパーオキシラウレート、ターシャリィブ チルパーオキシペンゾエート、ジターシャリィブ チルジパーオキシイソフタレート、2,5-ジメ チルー2、5ージ(ペンソイルパーオキシ)へキ サン、ターシャリィブチル過酸化マレイン酸、タ ーシャリィブチルパーオキシイソプロピルカーボ ネート、3. 3′, 4, 4′ーテトラー(tーブ チルパーオキシカルポニル) ペンソフェノン、3. 3′, 4, 4′ーテトラー (tーアミルパーオキ シカルポニル) ベンゾフェノン、3、3′、4、 4' ーテトラ (tーヘキシルパーオキシカルポニ ル) ペンゾフェノン、3.3′.4.4′ーテト ラ (tーオクチルパーオキシカルポニル) ベンゾ フェノン、3. 3′. 4. 4′ーテトラ (クミル パーオキシカルポニル) ペンゾフェノン、3. 3′, 4, 4′ーテトラ(pーイソプロピルクミ

ルパーオキシカルボニル) ベンゾフェノン、カルボニルジ (tーブチルパーオキシ二水素ニフタラート)、カルボニルジ (tーヘキシルパーオキシニ水素ニフタラート) 等がある。

次に一般式 (II) で表わされる化合物において、 R・ は未置換または置換された炭素数 6~24の 芳香族化合物、または炭素数 3~30の複素逗芳

特開昭63-258903 (19)

香族化合物の $\pi-T$ レーンを表わし、 R^s は未置換または置換された炭素数 $6\sim2$ 4 の芳香族基炭素数 $3\sim3$ 0 の複素環芳香族基または炭素数 $1\sim1$ 0 のアルキル基、シクロアルキル基または置換アルキルである有機脂肪族基の $\pi-T$ レーン。は $\pi-T$ レーンの除イオンを表わし、単核、結合多核または非結合多核であっても良い。

また、一般式 (II) で表わされる化合物として 特朗昭 6 1 - 1 2 0 8 2 7 号明細書に記載されて いる金属アレーン化合物をあげることができる。

ここに、金属アレーン化合物とは、芳香族または不飽和化合物のπ電子と金属とがπ結合した化合物であり、一般に"π結合有機金属化合物"という。この種の有機金属化合物のうちで安定なものの大部分は、芳香族または不飽和化合物のπ電子数と金属またはイオンの電子数の和が希がスの原子番号に等しくなっている。

ニル)鉄(Ⅱ)のPF。塩、(η° ーイソプロピルベンゼン)(η° ーシクロベンタジェニル)鉄
(Ⅱ)のPF。塩、(η° ートルエン)(η° ー
インデニル)鉄(Ⅱ)のPF。塩、(η° ートル
エン)(η° ーシクロペンタジェニル)鉄(Ⅱ)
のPF。塩、(η° ーナフタレン)(η° ーシクロベンタジェニル)鉄(Ⅱ)のASF。塩、(η°
ーベンゼン)(η° ーシクロベンタジェニル)コバルト(Ⅱ)のBF。塩をあげることができる。また、芳香族オニウム塩として特公昭52ー

14278号、特公昭52-14279号明細書に示されている化合物をあげることができる。

具体的には

$$P = CH_{\bullet} - C \longrightarrow AsF_{\bullet} - C$$

特開昭63-258903 (21)

などをあげることができる。

さらに、芳香族ハロニウム塩として特公昭 5 2 - 1 4 2 7 7 号明細書に示される化合物をあげることができる。具体的には

をあげることができる。これらの中で好ましくは、 BF。塩、又はPF。塩の化合物さらに好ましく は金属アレーンのPF。塩である。

次に水発明で用いられる一般式 (IV)

$$A_{r} \stackrel{\bigcap}{-c} \stackrel{-c}{-c} \stackrel{\bigcap}{-c} \stackrel{\bigcap}{-c} \stackrel{\bigcap}{-c} \stackrel{\bigcap}{-c} \stackrel{\bigcap}{-c} \stackrel{\bigcap}{-c} \stackrel{-$$

で表わされる化合物においてのR₁₀、R₁₁のアルキル甚としてはメチル、エチル、プロビル等の炭素数1~20個のものがあげられる。また、R₁₀とR₁₁が結合して形成するアルキレン基としては、テトラメチレン、ペンタメチレン等があげられる。ArにおけるR₁₂~1,のアルキル基としては炭素数1~4個のものがあげられる。また、アルケニル基としては炭素数3~12のものがあげられる。さらに、R₁₂~R₁₀のアリール基としては 皮素数1~4のものがあげられる。R₁₁のアシル

基としてはアセチル、プロピオニル、アクリロイル等があげられる。

このような一般式(IV)の具体例としては、

$$CH_2S \longrightarrow C \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2$$

などがあげられる。

この中で好ましくは(IV-1)、(IV-2)、(IV-8)、(IV-9)の化合物である。

本発明の組成物中のこれらの光重合開始利系の含有濃度は通常わずかなものである。また、不適当に多い場合には有効光線の遮断等好ましくない 結果を生じる。本発明における光重合開始利系の

特開昭63-258903 (22)

$$CH = 0S$$
 $CH = 0S$ $CH = 0$ $CH = 0$ $CH = 0$ $CH = 0$

$$CII \circ S$$
 $(IV - 6)$

量は、光重合可能なエチレン性不飽和化合物と必要に応じて添加される線状有機高分子重合体との合計に対して0.01%から60%の範囲で使用するのが好ましい。より好ましくは、1%から30%で良好な結果を得る。

また、本発明の光重合性組成物では、必要により種々の有機アミン化合物を併用することができる。更に光重合開始能を増大せしめることができる。これらの有機アミン化合物としては、例えば、トリエタノールアミン、ジメチルアミン、ジェタノールアニリン、 ロージメチルアミノ 安息 香酸 エステル、ミヒラーズケトン等があげられる。有機アミン化合物の添加量は、全光重合開始剤量の50%~200%程度が好ましい。

更に本発明で用いる光重合開始剤に必要に応じてNーフェニルグリシン、2ーメルカブトベンゾチアゾール、N, Nージアルキル安息吞酸アルキルエステル等の水素供与性化合物を加えることによって更に光重合開始能力を高めることができる。

本発明に使用することのできる「線状有機高分

特開昭63-258903 (23)

子重合体」としては、当然光重合可能なエチレン 性不飽和化合物と相溶性を有している線状有機高 分子重合体である限り、どれを使用しても構わな い。望ましくは水現像或は弱アルカリ水現像を可 能とする水あるいは弱アルカリ水可溶性又は膨潤 性である線状有機高分子重合体を選択すべきであ る。線状有機高分子重合体は、該組成物の皮膜形 成剤としてだけでなく、水、弱アルカリ水或は有 機溶剤現像剤としての用途に応じて使用される。 例えば、水可熔性有機高分子重合体を用いると水 現像が可能になる。この様な線上有機高分子重合 体としては、側鎖にカルポン酸を有する付加重合 体、例えば特別昭59-44615号、特公昭 54-34327号、特公昭58-12577号、 特公昭54-25957号、特開昭54-92723号、特開昭59-53836号、特開 昭59-71048号各広報に記載されている。 すなわち、メタクリル酸共重合体、アクリル酸共 重合体、イタコン酸共重合体、クロトン酸共重合 体、マレイン酸共重合体、部分エステル化マレイ

ン酸共重合体等がある。また同様に側鎖にカルボ ン酸を有する酸性セルロース誘導体がある。この 外に水酸基を有する付加重合体に環状酸無水物を 付加させたものなどが有用である。特にこれらの 中で (ベンジル (メタ) アクリレート/ (メタ) アクリル酸/必要に応じてその他の付加重合性ピ ニルモノマー〕共重合体及び〔アリル(メタ)ア クリレート/ (メタ) アクリル酸/必要に応じて その他の付加重合性ピニルモノマー〕共宜合体が 好適である。この他に水溶性線状有機高分子とし て、ポリピニルピロリドンやポリエチレンオキサ イド等が有用である。また硬化皮膜の強度をあげ るためにアルコール可容性ナイロンや2, 2-ビ スー (4-ヒドロキシフェニル) ープロパンとエ ピクロロヒドリンのポリエーテル等も有用である。 これらの線状有機高分子重合体は全組成中に任意 な量を混和させることができる。しかし90重量 %を越える場合は形成される画像強度等の点で好 ましい結果を与えない。好ましくは30~85% である。また光重合可能なエチレン性不飽和化合

物と線状有機高分子重合体は、重量比で0.5/ $9.5 \sim 5$ /5の範囲とするのが好ましい。より好ましい範囲は1/ $9 \sim 4$ /6範囲である。

また、本発明においては以上の基本成分の他に 感光性組成物の製造中あるいは保存中において重 合可能なエチレン性不飽和化合物の不要な熱重合 を阻止するために少量の熱重合防止剤を添加する ことが望ましい。適当な熱重合防止剤としてはハ イドロキノン、Pーメトキシフェノール、ジーも ーブチルーPークレゾール、ピロガロール、tー ブチルカテコール、ペンゾキノン、 4, 4′ーチ オピス (3-メチルー6-tーブチルフェノール) 2. 2' -メチレンピス (4-メチルー6-t-ブチルフェノール)、2-ソルカプトペンゾイミ ダゾール、Nーニトロソフェニルヒドロキシアミ ン第一セリウム塩等があげられる。熱重合防止剤 の添加量は、全組成量の重量に対して約0.01% ~約5%が好ましい。また必要に応じて、酸素に よる重合阻害を防止するために高級脂肪酸誘導体 等を添加して表面に浮かせてもよい。高級脂肪酸

誘導体の添加量は、全組成量の約0.5%~約10%が好ましい。さらに、感光層の着色を目的として染料もしくは顔料を添加してもよい。染料および顔料の添加量は全組成量の約0.5%~約5%が好ましい。加えて、硬化皮膜の物性を改良するために無機充填剤や、その他の公知の添加剤を加えてもよい。

特開昭63-258903 (24)

リコールモノイソプロピルエーテル、エチレング リコールモノブチルエーテルアセテート、3ーメ トキシブロパノール、メトキシメトキシエーテル ル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、ジェチレングリコールジメチルエーテル、プロピーカーングリコールジェチルエーテルアセテート、アージューメチルエーテルアセテート、N・ド、メチルメトキンプロピルアセテート、N・ド、メチルホルムアミド、ジメチルスルホキシでは、単独ある。これらの複複は、4~50重量%が適当である。

その被覆量は乾燥後の重量で約0.1gm~約 10g/mの範囲が適当である。より好ましくは 0.5~5g/mである。

上記支持体としては、寸度的に安定な板状物が 用いられる。該寸度的に安定な板状物としては、

化ジルコニウム酸カリウム、燐酸塩等の水溶液への浸漬処理、あるいは陽極酸化処理などの表面処理がなされていることが好ましい。

また、米国特許第3,658,662号広報に記載されているようなシリケート電着も有効である。

更に、特公昭 4 6 - 2 7 4 8 1 号広報、特開昭 5 2 - 5 8 6 0 2 号広報、特開昭52 - 3 0 5 0 3 号広報に開示されているような電解グレインを施

18327号広報に記載されているようなポリェ チレンテレフタレートフィルム上にアルミニウム シートが結合された複合体シートも好ましい。

また金属、特にアルミニウムの表面を有する支 持体の場合には、砂目立て処理、珪酸ソーダ、非

した支持体と、上記陽極酸化処理及び珪酸ソーダ 処理を組合せた表面処理も有用である。

また、特明昭 5 6 - 2 8 8 9 3 号広報に明示されているような機械的粗面化、化学エッチ、電解グレイン、陽極酸化処理さらに珪酸ソーダ処理を順に行ったものも好適である。

更に、これらの処理を行った後に、水溶性の樹脂、たとえばポリピニルフォスホン酸、スルホン酸基を側鎖に有する重合体および共重合体、ポリアクリル酸、水溶性金属塩(例えば硼酸亜鉛)もしくは、黄色染料、アミン塩等を下塗りしたものも好適である。

これらの親水化処理は、支持体の表面を親水性とするために施される以外に、その上に設けられる光重合性組成物の有害な反応を防ぐため、かつ感光層の密替性の向上等のために施されるものである。

支持体上に設けられた光重合性組成物の層の上には、空気中の酸素による重合禁止作用を防止するため、例えばポリビニルアルコール、酸性セル

特開昭63-258903 (25)

ロース類などのような酸素遮断性に優れたポリマ ーよりなる保護層を設けてもよい。この様な保護 層の塗布方法については、例えば米国特許 第3.458.311号、特公昭55-49729号 広報に詳しく記載されている。

また本発明の光重合性組成物は通常の光重合反 応に使用できる。さらに、印刷版、プリント基板 等作成の際のフォトレジスト等多方面に適用する ことが可能である。特に本発明の光重合性組成物 の特徴である高感度性と可視光領域までの幅広い 分光感度特性により、Ar* レーザー等の可視光レ ーザー用の感光材料に適用すると良好な効果が得 られる。

本発明の光重合性組成物を用いた印刷版を露光 し、現像液で感光層の未露光部を除去し、画像を 得る。これらの光重合性組成物を平版印刷版とし て使用する際の好ましい現像液としては、特公昭 57-7427号広報に記載されているような現 像液があげられ、ケイ酸ナトリウム、ケイ酸カリ ウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸

化リチウム、第三リン酸ナトリウム、第二リン酸 ナトリウム、第三リン酸アンモニウム、第二リン 酸アンモニウム、メタケイ酸ナトリウム、重炭酸 ナトリウム、アンモニア水などのような無機アル カリ剤やモノエタノールアミン又はジエタノール アミンなどのような有機アルカリ剤の水溶液が適 当である。該アルカリ溶液の濃度が0.1~10重 **凰%、好ましくは0.5~5重畳%になるように添** かされる。

また、該アルカリ性水溶液には、必要に応じ界 面活性剤やペンジルアルコール、2-フェノキシ エタノール、2ープトキシエタノールのような有 機欲以を少費含むことができる。例えば、米国特 許第3,375,171号および同第3,615,480 号公報に記載されているものを挙げることができ

更に、特開昭50-26601号、同58-5 4 3 4 1 号、特公昭 5 6 - 3 9 4 6 4 号、同 56-42860号の各公報に記載されている現 **像液も優れている。**

(発明の効果)

本発明の光重合性組成物は紫外光から可視光の 幅広い領域の活性光線に対して高感度を有する。 したがって光源としては超高圧、高圧、中圧、低 圧の各水銀灯、ケミカルランプ、カーポンアーク。 灯、キセノン灯、メタルハライド灯、可視及び紫 外の各種レーザーランプ、蛍光灯、タングステン 灯、及び太陽光等が使用できる。

以下実施例をもって本発明を説明するが本発明 はこれに限定されるものではない。

実施例1~11

厚さ0.30㎜のアルミニウム板をナイロンブラ シと400メッシュのパミストンの水懸濁液とを 用いその表面を砂目立てした後、よく水で洗浄し た。10%水酸化ナトリウムに70℃で60秒間 浸漬してエッチングした後、流水で水洗後20% 硝酸で中和洗浄し、次いで水洗した。これをⅤ。 = 12.7 Vの条件下で正弦波の交番波形電流を用 いて1%硝酸水溶液中で160クローン/dm2の 陽極時電気量で電解粗面化処理を行った。その表

面相さを測定したところ、0.6 µ (Ra表示)であ った。ひきつづいて30%の硫酸水溶液中に浸渍 し55℃で2分間デスマットした後、20%硫酸 水溶液中、電流密度 2 A / dm² において厚さが 2.7g/㎡になるように2分間陽極酸化処理した。

このように処理されたアルミニウム板上に、下 記組成の感光度を乾燥塗布重量が1.5g/㎡とな るように塗布し、80℃2分間乾燥させ感光層を 形成させた。

トリメチロールプロパントリ(アクリ ロイルオキシプロピル) エーテル 2. 0 g アリルメタアクリレート /メタクリル酸共重合体 (共重合モル比80/20) 2. 0 g 阴始剂 X g 銅フタロシアニン顔料 0. 2 g 0. 0 3 g フッ素系ノニオン界面活性剤 〔3M社製、フルオラッド FC-430 (商品名)] 2 0 g

メチルエチルケトン

特開昭 63-258903 (26)

プロピレングリコールモノ

メチルエーテルアセテート

2 0 g

この感光性層上にポリピニルアルコール (ケン化度 8 6.5 ~ 8 9 モル%、重合度 1 0 0 0) の 3 重量%の水溶液を乾燥塗布重量が 2 g / m となるように塗布し、100℃/2分間乾燥させた。

可視光での感光性試験は、可視光(波長=488 nm)、及びAr・レーザー光(波長=488 nm)の各単色光を用いた。可視光の488 nmの単色光はタングステンランプを光源としKenko optical filter BP49を通して得た。感度測定には富士PSステップがイド(富士写真フイルム株式会社製、初段の透過光学濃度が0.05で順次0.15増えていき15段まであるステップタブレット)を使用して行った。感材膜面部での照度が25LUXで120秒露光した時のPSステップガイドのクリアー段数で示した。

レーザー光はAr* レーザー (レクセル製モデル 95-3) の波長488nmのシングルラインをピ - ム径100μで使用しAr* レーザーの強度を変 え、スキャンした(N D フィルター使用)。現像 後に得られた線巾を測定し100μの線巾が再現 された時のAr・レーザーの強度を感度とした。

現像には、下記の現像液に25℃、1分間浸液 して行った。

光質合開始剤の組み合わせを変えた時の感度の 結果を表1~3に示す。

			姫	氎
	展 投 霊		BPフィルター光での	A
			クリアー股款 (段)	OK K (mJ/cd)
 	S-+1752 (+1902511)	0.1 8		
	具体的 (1-12) の化合物		5.5	67 67
	(v = -2-メチルナフタレン) (v = -ショス・ファニル) 株(II) P.F. 塩	0.18		;
美龍男2	2- (P-Tセチルフェニル) -4, 6-	0.18		
	具体的 (1-13) の化合物	0.18	5.2	or or
	(v* -インプロピルペンセン (v* -ンクロペンタジェール) 鉄 (ロ) PF。塩	0.18		
実施例3	2- (p-gonz=n) -4, 6- Ex (tygoox+n) S-1979>	0.18		
	具体例 (1-40) の化合物		80	6
	グフェニルヨードニウムのPF。塩	0.18		o i
英族例4	2- (ローメトキシフェニル) -4. 8-	0.18		
•	具体例 (1-16) の化合物	0.18	22	ග
·	(v" -インプロピルペンゼン) (v" - ンクロペンタジェニル) 鉄 (II) PF。由	0.18		
LE201	2. 4. 6-19ス (トリクロルメチル)	0.18	画谷にゆう	413008
LKM 3	2- (ローナセチルフェニル) -4, 6-	0.18		,
EEE (9) 3	2- (P-クロルフェニル) -4.6- ビス (トリクロルメチル) S-トリアジン (0.18		
LERSON 4	2- (P-メトキシフェニル) 4, 6- ビス (トリクロルメチル) S-トリアジン 0	0.18		,
比欧例5	具体的 (1-12) の化合物 0	0.16	2	2
LEW BM 6	-14)の化合物	0.18		*
计数据7	の化合物	0.18	"	
比较到8	99 (1-16) の化合物	0.1.8	*	
11-05-09-19	(30g PF。由	0.18	*	*
teee 10	(v* ーインプロピルベンゼン) (v* ー シクロベンタジエニル) 鉄 (II) PF。近 0.	0.18		

特開昭63-258903 (27)

故 1 (ひんむ)

		Ş	N
	女 投 窓	BP71119-#70	ドボー・ギー・マ
	!		1
HESSILL	ジンサニボルコード・ウィウロの 北		の流 近(m)/cd)
	20/- 20/	*	"
11429112	2. 4. 6-192 (1900my+m) S-19752 0.18		
	具体例 (1-12) の化合物 0.18	3.5	7.1
比较例3	2- (p-Tセチルフェニル) -4, 6- ピス (トリクロルメチル) -S-トリアジン 0.18	3.2	7 9
	具体例 (1-13) の化合物 0.18		
比较到1	2- (p-2022=2) -4, 6- Ex (+12027=2) S-+1772 0.1	0.5	4.9
LEES BAIS	2- (p-メトキシフェニル) -4, 6- ピス (トリクロルメチル) S-トリアジン 0.18	3.0	8.3
	具体例 (1-16) の化合物 0.18		
11:12:09:16	2. 4. 6-142 (112011x711) S-19752 (12011x711)	国後できず	60021
	(カ* - 2-メチルナフタレン) (カ* - シクロペンタジエニル) 鉄 (II) PF。塩 0.18	•	
LEKON17	2- (p-Tセチルフェニル) -4, 6- ビス (トリクロルメチル) -S-トリアジン 0.18		
	(n ーイソプロピルペンゼン) (n ー シクロペンタジエニル) 鉄 (I) PF。塩 0.18		
比较到18	2- (p-2012=12)-4, 6- Ex (h1)0012710 -5-1752 0.18	3	
	グフェニルヨードニウムのPF。塩 0.18		
114899119	2- (p-メトキシフェニル) - 4, 6- ピス (トリクロルメチル) S-トリアジン 0.18	2	*
	(v* ーイソプロビルベンゼン) (v* ー シクロペンタジエニル) 扶 (II) PF。塩 0.18		
1E4269120	具体例 (1-12) の化合物 0.18		
	(n* -2-メチルナフタレン) (n* シクロペンタジェニル) 扶 (II) PF。塩 0.1g	0	17.0
LEND M21	具体例 (1-13) の化合物 0.18		
	(n° -インプロピルペンゼン) (n° - シクロペンタジエニル (鉄 (II) PF。塩 0.18	æ 5	1 8.2
14校例22	具体的 (1-40) の化合物 0.18		
	ジフェニルヨードニウムのPF。世 0.18	1.0	17.0

特開昭63-258903 (28)

		#8	2		
	•			話	₩
	投蓋	蒙		BPフィルター光での	A
				クリアー段数 (限)	の数 底(a.J/cd)
灾难例5	BTTB		0.2 8		
	具体例 (1-12) の化合物		0.18	9.5	0.89
	(v* -2-/チルナンタレン) シクロベンタジエニル) 扶 (II)	2)(2)	0.18		
実施例6	BTTB		0.28		
	具体例 (1-13) の化合物		0.18	1 0.5	0.63
	(カ・-2-メチルナフタレン) シクロペンタジエニル) 鉄 (I)	2) (2) E) PF, H	0.18		
灾陆例?	BTTB		0.28		
	具体例 (1-40) の化合物		0.18	1 0.0	0.7 5
•	(v°-イソプロピルベンゼン) シクロベンタジェニル) 趺 (I)	2) (7。	0.18		
实施例8	PBIF		0.28		
	具体例 (1-41) の化合物		0.18	9.0	1.06
	(n・-2-メチルナフタレン) シクロベンタジエニル) 扶 (II)	2) (7° - 1) PF。路	0.18		
LEASON24	BTTB		0.28	通像できず	178009
LLIXW25	PBIF		0.28	"	2
1E859126	関本的 (1-12) の化合物		0.18	**	u
LERON27	具体例 (1-13) の化合物		0.18	*	*
LEWM28	具体例 (1-40) の化合物		0.18	*	Ł
1F68-9129	異体例 (1-41) の化合物		0.18	*	
H-629030	(v・-インプロピルペンポン) シクロペンタジェニル) 牧 (D)	2) (7° = 1	0.18	,	*
LECHIN	(v = -2-メチルナフタレン) シクロペンタジエニル) 鉄 (II)	1) (v = 1	0.18		,
比较例32	BTTB		0.28	ū	
	具体例 (1-12) の化合物		0.18	£.,	8 / 1
HERO133	BTTB		0.28	u o	
	具体的 (1-13) の化合物		0.18	o. J	1.2 b
比较到	вттв		0.28	c	
	具体的 (1-40) の化合物		0.18	7.0	

,		2	2 (つづき)			
	M 54	和		感		度
•	um ka	ЯУ		BPフィルター	光での	A. ・・ザー光で
				クリアー段数	(段)	の感 度(mJ/cml)
比较例35	PBIF		0.2 g	7.5		1.78
	具体例(1-41)の化合	物	0.1 g			1. 1 0
比較例36	ВТТВ		0.2 g	画像でき	+	600EL
	(p ー2ーメチルナフタ シクロペンタジェニル)鉄	レン) (7 ³ - (II) PF。塩	0. l g			10021
上纹例37	ВТТВ		0.2 g			
	(p f ーイソプロピルベン シクロペンタジェニル)鉄	ゼン) (7° ー (II) PF。塩	0.1 g			"
比较例38	PBIF		0.2 g	,,		
	(ヵ ⁴ ー2ーメチルナフタ シクロペンタジエニル)鉄	レン)(n³ — (II)PF。塩	0. l g			
比较例39	具体例(I-12)の化合	420	0.1 g	1. 0		17.00
	(p ー2ーメチルナフタ シクロベンタジエニル)鉄	レン) (7°- (II) PF。塩	0.1 g	1.0		17.00
比较例40	具体例(I-13)の化合	1勿	0.1 g	0.8		18.2
	(nº ー2ーメチルナフタ シクロペンタジェニル)鉄	レン) (nº - (II) PF。塩	0.1 g	0.8		10.2
比较例41	具体例(1-40)の化合	物	0.1 g	1.0		17.00
	(ヵ゜ーイソプロピルペン シクロペンタジエニル)数	ゼン) (ヵº - (II) P F a 塩	0. 1 g	1.0		17.00
比较例42	具体例(1-41)の化合	130	0.1 g	0.5		2 0, 2
	(ヵº ー 2 ーメチルナフタ シクロベンタジエニル)数	レン) (7°- (1) PF。塩	01 g			20.2

[数 3			
			16	訊
	光祖令昭昭为	•	7 :	Ar. 7-4-1 米 10 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
1			でのクリエー政政	(a)/ca()
米	2. 4. 6ートリス (トリクロルメチル) Sートリアジン 0.00000000000000000000000000000000000	0.18		
	以体例1-12の化合物 0	0.18	% %	3.2
	具体的IV-1の化合物 0	0.18		
次进列10	2- (P-TtfhJz=n) -4, 6- Ex (1190n/17n) -S-11702	0.18		
	具体例1-13の化合物 0.	0.18	5.0	4.2
	具体例IV-1の化合物 0.	0.18		
英語例11	2- (P-メトキシフェニル) -4, 6- ビス (トリクロルメチル) -S-トリアジン	0.16		
	具体例1-40の化合物 0.	0.18	6.8	2.3
	具体的IV-8の化合物 0.	0.18		
比较例43	2. 4. 6-トリス (トリクロルメチル) -S-トリアジン		画像できず	平13009
15626944	2- (P-Tセチルフェニル) -4, 6- ビス (トリクロルメチル) -5-トリアジン	0.18	*	2
LEREN 45	2- (P-メトキシフェニル) -4, 6- ピス (トリクロルメチル) -S-トリアジン	0.18		2
LER BY46	具体例1-12の化合物 0.	0.18	N	*
15626947	具体例1-13の化合物	0.18	"	*
1E699148	具体例1-40の化合物	0.18	u,	*
1E629949	具体例IV-1の化合物	0.18		*
LEAR BASO	具体例17~8の化合物	0.18	"	'n
15489451	2, 4, 6 - 1 y 2 (1 y 2 a w 1 + 1 w) 0.	0.18	3.5	7.1
	具体例1-12の化合物 0.	0.1 g		
LF129452	2- (Pーナセチルフェニル) -4.6- ビス (トリクロルメチル) -5-トリアジン 0.	0.18	3.2	7.9
	具体例1-13の化合物 0.	0.18		
11420953	2- (P-メトキシフエニル) -4, 6- ビス (トリクロルメチル) -S-トリアジン 0.	0.18	5.0	4.2
		0.18		
1516/0154	2. 4. 6-トリス (トリクロルメチル) -S-トリアジン 0.	0.18	関係できず	平田009
	其体例IV-1の化合物 0.	0.18		

比較例55 2~(P~Tセテルフェニル) ~4、6~ 0.18 具体例1V~1の化合物 0.18 は松例56 2~(P~ブキルフェニル) ~4、6~ 0.18 は松例56 2~(P~ブキンフェニル) ~4、6~ 0.18 は松例56 2~(P~ブキンフェニル) ~4、6~ 0.18 は松例57 3.0000 0.18 は松例1V~1の化合物 0.18 は松例1V~1の化合物 0.18 は松例1V~1の化合物 0.18 は松例1V~1の化合物 0.18 は砂1V~1の化合物 0.18 は砂1V~1の化合物 0.18		35	货
	49 28 29	B-49 フィルター光 でのクリアー段数 (収)	A r · アーキー 光 r の R R E (m)/g)
	- Tセチルフェニル) - 4, 6- 19ロルメチル) - S-トリアジン 0.18	画像できず	年2009
	- 1の化合物 0.18		
	-メトキシフェニル) -4, 6- 19ロルメチル) -5-トリアジン 0.18	*	"
	-8の化合物 0.18		
	-12の化合物 0.18	a	•
	-1の化合物 0.18		•
	-13の化合物 0.18	1	•
	-1の化合物 0.18		
	- 4 0 の4と含4カ 0.1 g	3	•
具体例IV-8の化合物	-8の化合物 0.18		

実施例12~18

実施例1のアルミニウム基板の作製において 20%硫酸水溶液中で陽極酸化処理する代りに5 %りん酸水溶液中で電流密度 2 A / dm² において 厚さが0.8g/㎡になるように2分間陽極酸化処 理した後、3%のケイ酸ナトリウム水溶液で 70℃、10秒間処理した基板を用いて、次の感 光液処方に従った感光板を作製した。

〔感光液処方〕	
ペンタエリスリトール	
テトラアクリレート	1.5 g
ベンジルメタアクリレート	
/メタアクリル酸共重合体	
(共重合モル比65/35)	3. 0 g
開始剤	X g
鋼フタロシアニン顔料	0. 2 g
フッ素系ノニオン界面活性剤	0. 0 3 g
〔3M社製、フルオラッド	
FC-430 (商品名))	
メチルエチルケトン	2 0 g

プロピレングリコール

モノメチルエーテルアセテート 20g この感光板の乾燥塗布重量は1.5g/㎡であった。そして実施例1と同様にこの感光板上にポリビニルアルコールからなる酸素遮断層を設け、実施例1と同様に露光し現像は特公昭56-42860号公報記載の現像被

亜硫酸ナトリウム 3g
 ペンジルアルコール 30g
 トリエタノールアミン 20g
 モノエタノールアミン 5g
 ペレックスNBL(tーブチル ナフタレンスルホン酸ナトリウム 花王アトラス(射製)
 水 1000g

で25℃、1分間浸漬して未露光部を除去することによって行った。

開始剤系の組み合わせを変えた時の感度の結果を表4~6に示す。

	表 4				
			惄		度
	胼 始 荊		BPフィルター	光での	Ar ーザー光で
			クリアー段数	(Et)	の感度 (aJ/cd) ··
実施例12	2. 4. 6ートリス (トリクロルメチル) ーSートリアジン	0. 1 g			
	具体例(I – 3 8)の化合物	0. i g	5.0		2.8
	ジフェニルヨードニウムのPF。塩	0. 1 g			
実施例13	2ー(pーアセチルフェニル)-2.4-ピス (トリクロルメチル)-S-トリアジン	0.1 g			
	具体例(1-41)の化合物	0. t g	6. 5		2. 5
	(ヵ゚ −2−メチルナフタレン)(ヵ゚ − シクロペンタジエニル)鉄(Ⅱ) P F ε 塩	0. l g			
比較例60	2. 4. 6ートリス (トリクロルメチル) ーSートリアジン	0. 1 g	4.0		5. 9
	具体例(1-38)の化合物	0.1 g	<u> </u>		
比较例61	2- (pーアセチルフェニル) -2, 4ーピス (トリクロルメチル) -S-トリアジン	0. 1. g	3.0		8. 5
	具体例(I-41)の化合物	0. 1 g			
比较例62	具体例(1-38)の化合物	0.1 g	1.0		17.0
	ジフェニルヨードニウムのPF。塩	0. 1 g	1.0		1 1.0
比较例63	具体例(I-41)の化合物	0.1 g	0.5		2 0, 2
	(ヮ゚ー2ーメチルナフタレン)(ヮ゚ー シクロペンタジェニル)鉄(Ⅱ)PF。塩	0.1 g	0.5		2 0. 2

特開昭63-258903 **(31)**

	Y			
			嶽	皮
	開始	荊	BPフィルター光での	Ar· ーザー光で
			クリアー段数 (段)	の感度 (mJ/cal)
実施例14	ВТТВ	0.2 g		
	具体例(I-16)の化合物	0.1 g	10.0	0.75
	(nª ーイソプロピルベンゼン) (nº シクロベンタジエニル) 鉄(I) PF。	_ 塩 0.1g		
実施例15	ВТТВ	0.2 g		
	具体例(1-39)の化合物	0.1 g	9. 5	0.89
	(ヵ゚ - 2 - メチルナフタレン)(ヵ゚ シクロペンタジェニル)鉄(fl) PF。	·····································		
比较到64	ВТТВ	0.2 g	画像できず	4以003
比較9965	具体例(【一】6)の化合物	0. 1 g	•	*
比较9966	具体例(1 - 3 9)の化合物	0.1 g		pr.
比較例67	(ヵ ⁶ ーイソプロピルペンゼン)(ヵ ⁶ シクロペンタジェニル)鉄(Ⅱ)PF。	_ 塩 0.1g		,
比较例68	(ヵ゚ - 2 - メ チルナフタレン)(ヵ゚ シクロペンタジェニル)鉄(II) P.F。	_ 粒 0.1g	,,	,,
比較例69	вттв	0.2 g	2 0:	
	具体例(1-16)の化合物	0.18	8. 0 ⁻	1.50
比较例70	ВТТВ	0.2 g		
	異体例(1-39)の化合物	0.1g	7. 5	1.76
比较例71	具体例(I-16)の化合物	0.1 g		
	(ヮ゚ーイソプロピルペンゼン)(ヮ゚ シクロペンタジェニル)鉄(①)PF。	_ \$1. 0.1 g	· 1. 0	1 7. 0
比較例72	具体例(I-39)の化合物	0.1 g	0.0	
	(n°-2-メチルナフタレン) (n° シクロペンタジエニル) 鉄 (II) PF。	4 0.1 g	Q. 8	1 8. 2

	9 **		
		S	頂
	光虹合用站到	BP-49 フィルター光 でのクリアー段数 (扱)	Ar. 7-4- 光での発展 (aJ/g)
天后(四)6	2- (P-Joh)1=11) -4.6- EX (F)901/77-5-F)77/ 0.18		
	具体例1-39の化合物 0.1g	6.0	3.0
	具体例1V-9の化合物 0.18		
実施例17	2- (P-Tセチルフェニル) - 4, 6- ピス (トリクロルメチル) - S-トリアジン 0.18		
	具体例 I - 160化合物 0.18	5.6	3.4
	具体例7-9の化合物 0.18		
実施例18	2. 4. 6-1 4x (14902x7x) -S-1479x		
	具体的1-41の化合物 0.1g	رب د	8 8
	具体例1V-8の化合物 0.18		
LERSON3	2- (P-Jazz=n) -4, 6- Ez (typon/fn) -5-tyrvv 0.18	画像できず	नत्र009
HERBITA	2- (P-ブセチルフェニル) -4, 6- ビス (トリクロルメチル) -S-トリアジン 0.18	И	4
LER 8975	2, 4, 6ートリス (トリクロルメチル) -Sートリアジン 0.18	v	ž
LED BYTE	異体例1-39の化合物 0.18	*	*
比较例77	具体的1-16の化合物 0.18	*	*
LENSON78	具体例1-41の化合物 0.18		
LERENTS	具体例1V-9の化合物 0.18	*	
H-KZB480	具体例1V-8の化合物 0.18		*
比较到	2- (P-JOLJIN)-4, 6- EX (FU)ONNFW)-S-FUTUN 0.18	1.1	5.8
	具体例1-39の化合物 0.18		
LERENS2	2- (P-ブセチルフェニル) -4, 6- ビス (トリクロルメチル) -S-トリアジン 0.18		7.6
	具体例1-16の化合物 0.18	·	
HELDERS	2, 4, 6-トリス (トリクロルメチル) -S-トリブジン 0.18	3.0	ഗ . ത്
	具体例1-41の化合物 0.18		
FR888	2- (P-Jakjin) -4, 6- Ez (tyjanjin) -S-tyjy 0.18	国役でやず	নার 0 0 9
	具体例V-9の化合物 0.1g		

特開昭63-258903 (32)

BTTBとは、3,3',4,4'ーテトラ (tープチルパーオキシルカルボニル) ベンゾフェノンであり、また、PBIFとはジーtーブチルジパーオキシハイソフタレートである。

表1~3であきらかなように三元系開始剤は、 一元系、二元系に比べて高感度であることを示し ている。

表-4~6で明らかなように、三元系開始剤は、 一元系、二元系に比べて高感度であることを示し ている。

		**	毄
	光赋中配的数	BP-49 フィルター米 でのクリアー段数 (B)	Ar. 7ーギー ボ で の 数 数 (a)/d)
比较到85	2- (P-Ttfw7x=w) -4, 6- Kx (tygowsfw) -S-ty752 0.18	画像できず	नव 0 0 9
	具体例1V-9の化合物 0.18		
H-1649/186	2, 4, 6-142 (1190x72x) 6.18		*
	具体例IV-8の化合物 0.18		
HEERING.	比較例87 具体例1-39の化合物 0.18	;	
	具体例17-9の化合物 0.18	•	•
LEER GIBS	具体例1-16の化合物 0.18		
	具体例1V-9の化合物 0.18	•	_
1: EX 6989	比較的89 具体例1-41の化合物 0.18		
	具体例IV-8の化合物 0.18	•	•

```
7 : 1
  DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
  (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
              **Image available**
  007714869
  WPI Acc No: 1988-348801/ 198849
  XRAM Acc No: C88-154204
  XRPX Acc No: N88-264185
    Argon laser sensitive photopolymerisable compsn. - contains
    photopolymerisation initiator mixt. of triazine cpd., organo-metallic
    cpd. and e.g. benzopyran deriv.
  Patent Assignee: FUJI PHOTO FILM CO LTD (FUJF )
  Number of Countries: 001 Number of Patents: 002
  Patent Family:
  Patent No
               Kind
                      Date
                               Applicat No
                                              Kind
                                                     Date
  JP 63258903
                     19881026 JP 8793497
              Α
                                               Α
                                                   19870416
  JP 94099497
                B2 19941207 JP 8793497
                                                   19870416
  Priority Applications (No Type Date): JP 8793497 A 19870416
  Patent Details:
  Patent No Kind Lan Pg
                           Main IPC
                                       Filing Notes
  JP 63258903
                Α
                      32
  JP 94099497
                B2
                      42 C08F-002/50
                                       Based on patent JP 63258903
  Abstract (Basic): JP 63258903 A
          Photopolymerisable compsn. comprises (A) cpds. contq. ethylenically
      unsatd bonds and (B) photopolymerisation initiators consiting of cpds.
     of formula, (a), (b) and (c). R1-R4 are alkyl, aryl, alkoxyl, amino,
      their substd. gps. halogen, OH or H; R1 and R4 may be coupled to form
      rings; R6 is R9 or -ZR; Z is CO, SO2, SO or arylene dicarbonyl; R5 and
      R9 are alkyl, aryl, heteroaromatic gps. alkoxyl, alkenyl, their substd.
      gps., cyano, C00H or H; R5 and R6 may be coupled to form rings; X is O,
      S, NH or N bonded with substd. gps.; Y is 0 or -C(G2)G1; G1 and G2 are
      alkoxycarbonyl, aryloxycarbonyl, acyl, arylcarbonyl, their substd.
      gps., cyano, alkylthio, arylthio, alkylsulphonyl, arylsulphonyl,
      fluorosulphonyl or H,G1 and G2 may be coupled to form rings; X,Y and Z
      are alkyl, aryl, their substd. gps. or aralkyl, and at least one of
      them is halogen-substd. methyl; m and n are 1 or 2; R7 is pi-allene; R8
      is pi-allene or pi-allene-anion; M is e.g. Ti, Cr, Co, Mn, W, Fe, Mo,
      S, Se, etc; Y is BF4(-), PF6(-), AsF6(-), SnCl6(-), etc..
         USE/ADVANTAGE - Photosensitive compsns. are useful for
     photosensitive layers on a printing materials. The compsns. are
      sensitive to argon laser beams.
          0/0
  Title Terms: ARGON; LASER; SENSITIVE; PHOTOPOLYMERISE; COMPOSITION; CONTAIN
    ; PHOTOPOLYMERISE; INITIATE; MIXTURE; TRIAZINE; COMPOUND; ORGANO;
  *METALLIC; COMPOUND; BENZOPYRAN; DERIVATIVE
  Index Terms/Additional Words: PRINT; PHOTOSENSITISER
 Derwent Class: A89; E19; G06; P83; P84; T04
  International Patent Class (Main): C08F-002/50
  International Patent Class (Additional): G03C-001/68; G03F-007/028;
   G03F-007/029
 File Segment: CPI; EPI; EngPI
 Manual Codes (CPI/A-N): A02-A09; A08-C01; A12-L02B1; A12-W07B; A12-W07C;
   E05-G; E05-H; E05-J; E05-K; E05-L; E05-M; E06-H; E07-D13B; E07-H; E10-A01
    ; G05-A; G06-D05; G06-F03D
 Manual Codes (EPI/S-X): T04-G04
 Plasdoc Codes (KS): 0034 0035 0036 0037 0204 0206 0211 0224 0072 0073 0090
   0091 0093 0094 0096 0097 0099 0100 0105 0106 0114 0115 0150 0151 0156
   0157 0159 0160 0162 0163 0165 0166 0168 0169 0171 0172 0227 0228 3152
   0418 1151 1239 2016 2020 2066 2068 2194 2198 2286 2296 2297 2298 2300
   2301 2318 2427 2439 2493 2507 2728 2805 2813
 Polymer Fragment Codes (PF):
    *001* 014 02- 03& 034 07& 07- 074 075 077 08& 09& 10- 130 135 137 15& 15-
         163 17& 18& 18- 19& 19- 20& 20- 228 231 27& 273 277 294 316 332 335
         341 353 359 398 42- 431 44& 47& 473 477 48- 524 546 59& 658 659 660
         681 691 721
 Chemical Fragment Codes (M3):
   *01* C009 C216 C316 D012 D013 D014 D015 D021 D022 D023 D024 D025 D040
```

D120 D199 D220 D230 D320 D510 D599 D622 D711 D799 E330 E540 E600

and the second second second second

```
E699 E810 E870 E880 F011 F012 F013 F014 F015 F016 F020 F111 F211
      F431 F433 F512 F543 F580 F620 F653 G001 G002 G010 G011 G012 G013
      G019 G020 G021 G022 G023 G029 G040 G100 G111 G112 G113 G212 G221
      H100 H101 H102 H103 H121 H122 H123 H141 H142 H143 H181 H201 H202
      H203 H211 H212 H401 H402 H403 H404 H441 H442 H443 H444 H521 H522
      H541 H542 H543 H594 H598 H599 H600 H601 H602 H603 H608 H609 H621
      H622 H623 H641 H642 H643 H681 H684 H686 H689 H720 H721 H731 J011
      J012 J013 J014 J111 J112 J131 J132 J171 J172 J211 J231 J232 J241
      J242 J271 J272 J273 J521 J522 J523 J562 J581 J582 J583 J592 J599
      K121 K199 K431 K442 K499 L142 L145 L199 L462 L499 L660 L721 L910
      L999 M112 M113 M114 M115 M116 M119 M121 M122 M123 M124 M125 M126
      M129 M131 M132 M133 M135 M139 M142 M143 M149 M210 M211 M212 M213
      M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233
      M240 M262 M271 M272 M273 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314
      M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M341 M342 M343 M344
      M353 M371 M372 M373 M381 M412 M413 M510 M511 M512 M520 M521 M522
      M523 M530 M531 M532 M533 M540 M640 M782 M903 Q121 Q345 R043 00212
      02712 02969 02987 03116 04514 13315 41618 41619 66271 66272 66273
       66310
  *02* A351 A383 A422 A424 A425 A426 A427 A542 A674 A923 A940 A980 B205
      B215 B515 B533 B534 B552 B634 B720 B744 B752 B805 B814 C009 C017
      C053 C100 C107 C116 C600 C720 C800 C801 C803 C804 C805 C806 C807
      D011 D400 E111 F011 F213 F431 G000 G010 G013 G015 G019 G020 G021
      G100 G221 G310 H141 H201 H341 H402 H442 H541 H603 H641 J011 J271
      J581 L721 L722 L730 M111 M121 M122 M129 M142 M144 M149 M210 M211
      M212 M250 M271 M272 M273 M280 M281 M282 M311 M320 M321 M342 M361
      M381 M391 M411 M510 M511 M520 M521 M530 M531 M532 M533 M540 M640
      M782 M903 Q121 Q345 R043 00212 02712 02969 02987 03116 04514 13315
      41618 41619 66271 66272 66273 66310 00152 02844
Ring Index Numbers: 00212; 02712; 02969; 02987; 03116; 04514; 13315; 41618;
  41619; 66271; 66272; 66273; 66310; 00152; 02844
Derwent Registry Numbers: 0437-U
```